



GRAZAX® godkendt som sygdomsmodificerende allergibehandling

September 26, 2009

Sundhedsmyndighederne i 27 europæiske lande har godkendt GRAZAX® som en sygdomsmodificerende allergibehandling. GRAZAX® er dermed den eneste godkendte tabletbehandling mod græspollenallergi med en dokumenteret vedvarende vaccinationseffekt.

Godkendelsen og den udvidede markedsføringstilladelse bygger på resultaterne fra første opfølgingsår i et langtidsstudie (GT-08) med GRAZAX®, som blev publiceret på den europæiske allergikongres i juni 2009. Resultaterne dokumenterer, at den signifikante forbedring af patienternes øjen- og næsesymptomer samt livskvalitet fortsætter efter afslutningen af det anbefalede behandlingsforløb.

Patienterne i GT-08 studiet har fulgt den anbefalede treårs behandlingsplan med GRAZAX® frem til efteråret 2007. Pollensæsonen 2008 var dermed det første opfølgingsår, hvor patienterne ikke længere fik aktiv behandling med GRAZAX®.

Resultaterne er banebrydende, da ALK som det første selskab nogensinde dokumenterer en vedvarende sygdomsmodificerende vaccinationseffekt med en tabletbaseret allergivaccine. Med traditionel symptomdæmpende allergimedisin som eksempelvis antihistaminer og/eller steroidbaserede næsesprays opnår patienterne ingen vedvarende vaccinationseffekt.

Godkendelsen ændrer ikke ved ALKs økonomiske forventninger til indeværende regnskabsår.

ALK-Abelló A/S

Jens Bager
Adm. direktør

Kontaktperson: Per Plotnikof, Investor Relations, tlf. 2261 2525